L1 ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN

<--

AN 1973-57045U [39] WPINDEX

TI Toothpaste - contg thermoplastic and/or wax coated capsules.

DC A11 A17 A96 D21

PA (SUNZ) SUNSTAR DENTIFRICE CO LTD

CYC 1

PI JP 48044448 A (197339) \*

JP 50025011

В 19750820 (197537)

PRAI JP 1971-79723

19711009

AB JP 48044448 A UPAB: 19930831

Water-sol., solid treatment powder is dispersed in a thermoplastic resin and/or high m.pt. wax and pulverised, and the powder is encapsulated with a wax having a relatively high m.pt. but one lower than that of the core thermoplastic and/or wax and dispersed in dental cream. In an example 30 pts. Na tripolyphosphate powder of -100 mesh was dispersed in 70 pts. polyethylene (I) at >120 degrees and the mixt. was sprayed through a 0.5-mm nozzle at 60 kg/cm2 to give 250-590 mu particles. The particles (45 pts) were dispersed in a melted mixt. (m.pt. 60 degrees) of 50 pts. microcryst. wax and 5 pts (I), and the mixt. was sprayed through a 0.73-mm-diam. nozzle at 30 kg/cm2 to give 297-710 mu capsules. capsules (10 pts) were mixed with 90 pts. of a toothpaste compsn. of CaCO3 45.0, CMC Na salt 1.0, Na lauryl sulphate 1.8, glycerol 10.0, sorbitol 15.0 water 25.9, perfume 1.0, saccharin 0.15, and antibiotics and colouring agents 0.15%.

FS CPI

FA AB

MC CPI: A12-V04; A12-W05; D08-B08

60 Int - C12. A 61 K 7/16 52日本分類 31 D 1

19日本国特許庁

(D)特許出願公告

昭50-25011

昭和50年(1975)8月20日 69公告

庁内整理番号 6617 -44

発明の数 1

(全 5 頁)

**多曲磨** 

願 昭46-79723 ②特

願 昭46(1971)10月9日 22出

昭48-4448 公

43)昭48(1973)6月26日

7多発 者 永戸紘雄

大阪市旭区赤川2の9の3

司 太田三雄

高槻市安岡寺町4の13の23

相本健次· 同

豊中市新千里東町3の3府営住宅

B7-208号

⑪出 願 人 サンスター歯磨株式会社

高槻市朝日町3の1

## **飼特許請求の範囲**

1 水溶性薬効剤固体粉末を芯形成用熱可塑性樹 脂及び/又は高融点ワックス様物質中に分散させ てなる細粒を芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高 20 これらを研摩剤とする歯磨においては水溶性フツ 融点ワックス様物質より低融点の被覆用高融点ワ ックス様物質で被覆した細粒状カプセルとして水 溶性薬効剤を配合したことを特徴とする歯磨。 発明の詳細な説明

本発明は水溶性薬効剤の固体粉末を芯形成用熱 25 好ましいことはいうまでもない。 可塑性樹脂及び/又は髙融点ワックス様物質中に 分散させびなる細粒を芯形成用熱可塑性樹脂及び/ 又は高融点ワツクス様物質より低融点の被覆用高 融点ワツクス様物質で被覆した細粒状カプセルを 配合した歯磨に関するものである。

歯磨に配合することがのぞましい薬効剤には歯 磨に配合された状態においては時間の経過と共に 加水分解、酸化もしくは他の配合物との反応によ つて変化するもの又は他の配合物を悪変させるも のが多いことはよく知られている。

例えば水溶性ポリ燐酸アルカリ金属塩は歯石・ 歯垢を溶解除去するものとして非常に有効なもの 2

であるが、練歯磨中に配合した―― 即ち水を含む 系に溶解もしくは接触した状態では他の配合物の 種類によつても若干ことなるが ――常温でも30 日で50%程度が加水分解をうけてしまう。又、 5 フッ化第一錫はフッソ化合物中最も虫歯抑制効果の 大きいものの一つであるが、加水分解及び二価錫 の四価錫への酸化がおきやすく練歯磨への配合に は高度の工夫を要するものである。更に一般に水 溶性フツソ化合物をカルシウム塩を研摩剤とする 10 歯磨に配合する場合にはフツソイオンがカルシウ ムイオンと反応して不溶性のフツ化カルシウムと なつて不溶化することを避けるために研摩剤とし てはピロ燐酸カルシウム等を使用しているが、や はりフツソ化合物をカルシウム塩を主とする研摩 15 剤と共存させることはのぞましいことではない。 尚、珪酸塩、アルミニウム塩等はフツソイオンと 不溶性化合物を形成しないのが原則であるが、フ ツソイオンを虫歯抑制には有効性の小さいかたち の錯 イオンと すること もあるので、いずれにせよ ソ化合物を配合することは多少とも問題があるわ けである。

その他葉緑素、ビタミン類も歯磨が口腔内で使 用されるまでは歯磨中に溶出した状態でない方が

このように使用時にのみ必要な薬剤を「出現」 させるためにはその薬剤をマイクロカプセルとす る方法がとられるのが一般である。しかしコアセ ルベ ―ション及びその他これに類似する方法によ 30 つて得られる通常のマイクロカプセルは製造工程 が高度の技術を要する複雑で困難なものであり、 したがつて高価なものにならざるを得ない。 更に これらの方法によるマイクロカプセルは通常その 粒径が芯物質 の粒径によつて決まり芯物質を適当 35 な方法で凝集させておかないかぎり芯物質の粒径 より大きいしかもそろつた粒径のものを得ること は困難であり、芯物質となるものの粒径が製造す

. .. **3**.

べきマイクロカプセルの粒径よりかなり小さいも のである場合には芯物質を所要の大きさの粒子に 仕上げる工程が必要になるわけである。

のみならず、特に水溶性物質を芯物質とするマ イクロカプセルは製造がむづかしいものであり、5 且つ一般に膜厚を余り厚くすることは困難である ので被膜を不溶化する処置をほどこしても特に練 歯磨のように界面活性剤を含む水ペースのペース ト状のものの中に長期間安定に保持させることは

本発明者等は、それ自体が変化しやすいか、も しくは他の配合物と反応しやすい水溶性薬効剤を 歯磨中において長期間安定に保持され且つ使用時 に(プラツシングの際に)それをきわめて速やか せることによつて、安定な且つ有効な状態で歯磨 に配合することを研究し本発明を完成したもので ある。

このような目的に使用しうる水溶性薬効剤を含 有する細粒状カプセルは次のようにして得ること 20 ができる。

即ち、まず水溶性薬効剤を熔融した芯形成用熱 可塑性樹脂及び/又は高融点ワツクス様物質中に 分散させノズルもしくはデイスク等によつて噴霧 し急冷することによつて細粒とする。次いでこの 25 は高融点ワックス様物質より低いものでなければ 細粒を芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高融点ワ ツクス様物質より融点の低い被覆用高融点ワツク ス様物質中に熔融分散させこの熔融物を再びノズ ル、デイスク等によつて噴霧し被覆用高融点ワツ クス様物質で被覆するものである。(粒子の大き 30 ある。 いものは被覆用高融点炭化水素に浸漬する方法も

本発明において使用する熱可塑性樹脂及び/又 は高融点ワックス様物質はポリエチレン・ポリプ ロピレン・ポリ塩化ビニル・ポリビニルアルコー 35 融点ワツクス様物質との融点差の大きいもの --ル・ポリアマイド等の熱可塑性樹脂、ミクロクリ スタリンワツクス・セレシン等の高融点炭化水素 及び密螺・カルナウバ螺・イボタ螺等の蝋類である。 目的の性状・融点を有するものがこれらのグルー プの単一のもののうちになければ二種以上のもの 40 ツクス様物質の融点より20℃程度低いところま を混合することによつて目的を達することができ る。一般に融点が高い程、作業はやりにくくなる が、反面次の被覆工程は容易である。又、水溶性 薬効剤として配合する物質の耐熱性も考慮しなけ

ればならないことはいうまでもない。これらの点 を総合的に考慮して最も好ましいものを選択する ものである。

尙、熱硬化性樹脂を使用することも可能である。 この場合水溶性薬効剤と共に触媒又は硬化剤を配 合し硬化しうる状態として加熱雰囲気中に噴霧す るか、非溶媒中で分散させる等して水溶性薬効剤 を含む細粒をうることができるものである。尤も このように熱硬化性樹脂を使用する場合には、尿 10 素・メラミン樹脂におけるホルムアルデヒド、エ ポキシ樹脂におけるアミンもしくはアマイト等有 害な物質が残留したり噴霧工程において短時間で 硬化させるために高温で加熱する必要のある場合 がある等の問題点がある。したがつて熱可塑性樹 にそして完全に放出する細粒状カプセルに含有さ 15 脂及び/又は高融点ワックス様物質を使用する方 が容易であり好ましい。しかし加熱ができないも の、例えば酵素のようなものの場合には常温で硬 化させることが可能である点で熱硬化性樹脂に利 点がある場合がある。

> 次に被覆用高融点ワツクス様物質としてはミク ロクリスタンワツクス・セレシン等のような高融 点炭化水素や密蠟・カルナウバ蠟・イポタロウ蠟 等の蠟類が適当である。これらはその融点が前述 のように細粒(芯物質)の熱可塑性樹脂及び/又 ならない。被覆用高融点ワツクス様物質を被覆す る際細粒自体が熔融した被覆用高融点ワツクス様 によつて融解しては細流内に保持さるべき水溶性 薬効剤粒子が細粒状カプセル表面にでるおそれが

したがつて被覆用高融点ワックス様物質は、こ れと芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高融点ワツ クス様物質との相溶性が大きい程、芯形成物質と して使用する芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高 即融点の低いもの ――を使用しなければならない。 両者の相溶性の大きい場合を除き20℃程度も融 点差があれば一応充分である。いいかえれば、使 用した芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高融点ワ では被覆用高融点ワツクス様物質を加熱してもよ いということである。一般に両者の相溶性が小さ い程、両者の融点差が大きい程、噴霧時の温度が 高い程、そして熔融物の粘度が小さい程操作はや

りやすいものである。芯となる細粒が熱硬化性樹 脂である場合には細粒が融解することはないから 被覆用高融点ワックス様物質の融点を考慮する必 要はないわけである。

ノズルあるいはデイスクの形状及び噴霧圧力ある いは噴霧速度の調節によつて所望のものを得るこ とができるものである。一般的にはノズルの口径 が小さい程、噴霧圧力あるいは噴霧速度が大きい 程粒子は小さくなる傾向にある。更に被覆の厚さ 10 分間のプラツシングによる溶出率は40%~80 は勿論、作業温度、噴霧条件の影響をうけるが、 主として細粒の量と被覆用高融点ワツクス様組成 物の量の比によつて決まるものである。全量中の 被覆用高融点ワックス様物質の相対量の大きい程 被覆は厚くなる。

このようにして得られた水溶性薬効剤を含有す る細粒状カプセルは表面が撥水性を有する被覆用 高融点ワツクス様物質による充分な厚さの被覆と なつているので界面活性剤と水が共存する歯磨中 に配合された状態でも全く安定である。そして使 20 不利益がある。又、細粒中の水溶性薬効剤の含有 用時に他の歯磨成分と共に歯刷子刷毛で歯面と摩 擦されると被覆用高融点ワックス様物質がはく離 して芯形成用熱可塑性樹脂及び/又は高融点ワツ クス様物質と水溶性薬剤よりなる細粒が露出し含 有されている水溶性薬剤が速やかに水中に —— 即 25 ル中の薬効剤の含有率としてはかえつて低くなる ち口中に ― 溶出するものである。

本発明の細粒状カプセルにおいて最も大きな問 題はまずプラツシング程度の操作で被覆がはく離 するかどうか、そして細粒中の水溶性薬効剤が水 に溶出しうるような状態で含有されているか又そ 30 ルとすることも、異なつた薬効剤を含有した二種 のためにはどのような条件が必要かということである。

尤も、実際には被覆がはく離しなければ水溶性 薬効剤の溶出がないか、あるいは少くともきわめ て困難となるから、この細粒状カプセルのブラツ シング時における水溶性薬効剤の溶出について満 35 えて細粒状カプセルを歯磨ペースと異なつた色に 足な結果が得られることが確認されればよい。

本発明者等は前述のように単に水溶性薬効剤を 熔融した芯形成用熱可塑性及び/又は高融点ワッ クス様物質中に分散もしくは混合し噴霧等によつ て細粒とするのみで、水溶性薬効剤は被覆用高融 40 なつた着色をしたもの配合したものも製造しうる。 点ワツクス様物質による被覆がはく離して水と接 触すれば水中に溶出しうる状態で細粒中に含有さ れていることを後述のような実験によつて確認し たものである。

細流中の水溶性薬効剤は、勿論、完全に溶出す るものではなく―部は未溶出のまま残留するもの ではある。しかし、常識的な予想に反して意外に 溶出率(溶出した水溶性薬効剤の細粒中に含有さ 細粒の粒径は作業温度、熔融物の粘度・密度、 5 れた水溶性薬効剤全量に対する重量比率)はよい のであつて、水溶性薬効剤の種類によつても粒度 によつても差のあるものではあるが、水溶性薬効 剤の細粒中における含有率(細粒全量に対する水 溶性薬効剤の重量比率 )が10%程度のもので1 %程度、60%程度のものでは同じく1分間のプ ラツシングによる溶出率は60%~85%程度で ある。通常歯を磨く時間は1分間程度であるから この溶出率は充分満足すべきものである。

> 尚、細粒中の水溶性薬効剤の含有率を5%程度 とすると溶出率は20%~50%とかなり悪くな るのみでなく細粒中の薬効剤の含有率を余り低く すると当然必要量の薬効剤を配合するために多量 の細粒状カプセルを配合しなければならない等の 中を70%~80%程度以上にすると、熔融物の 粘度が過大となり細状形成が困難になるか、ある いは形成した細粒が不規則な被覆しがたいものと なり厚い被覆をせざるを得ず、結局細粒状カブセ ので、溶出率が多少よくなることがあつても無理 をして含有率を高くすることによる利点は少ない ものである。

更に二種以上の薬効剤を配合した細粒状カプセ 以上の細粒状カプセルを配合した歯磨とすること も可能である。

又、美的効果の強調や薬効剤配合の明示等によ る商品価値の向上を目的として色素・顔料等を加 着色することも可能である。

これは例えば、白色ベースに着色した一種類の 細粒状カプセルを配合したというようなもののみ でなく、異なつた薬効剤を配合した二種以上の異 この色素・顔料等は細粒・被膜のいずれかあるいは いずれても配合してもいいが、浸出性の強い色素・顔 料等については色素・顔料等が歯磨ペース中に浸出 しないように細粒の方に配合することが好ましい。

10

細粒状カプセルの粒度は、歯磨の使用時におけ るはく離のよいこと(水溶性薬効剤の溶出性のよ いこと)、歯磨中に配合された細粒状カプセルが 使用者に肉眼で認められ、且つ過大な印象をあた えないこと等を考慮すれば200μ~700μ程 5 度のものが好ましい。 一般に細粒状カプセルは粒 度の大きい方が被膜のはく離性は良好であるが、 極端に微細でないかぎり実用上差支えたい溶出性 を有するものであるから特に限定する程のもので はない。

次に本願歯磨において使用する細粒状カプセル の製造例並びにその耐水性、溶出率及び実施例に ついて記載する。

# 細粒状カプセル製造例 1

ポリエチレン70部を120℃以上に加熱し融 15 解しその中にトリポリ燐酸ナトリウム(100メ ツシユパス)30部を分散させ、0.5㎜径のノズ ルから 60kg/cdでエアレス方式によつて噴霧し 250µ(60メツシユ)~590µ(28メツ シユ)程度の細粒を得る。 20

次いでミクロクリスタンワツクス50部とポリ エチレン5部の熔融物(融点60℃)中にこの細 粒 4 5 部を分散させ 0.73 mm径のノズルから 3 0 kg/cnlで噴霧し297μ(48メツシユ)~ 710μ(24メツシユ)の細粒状カプセルを得25 る。

## 細粒状カプセル製造例 2

窒素雰囲中でポリプロピレン80部を180℃ に加熱し融解しフツ化第一錫(100メツシュパ ス)20部を分散させ0.5㎜径のノズルから80 30 kg/cnlでエアレス方式によつて噴霧し250μ (60メツシユ)~590µ(28メツシユ)程 度の細粒を得る。

次いでセレシン(融点65℃)40部の熔融物 中にこの細粒60部を分散させ1㎜径のノズルか 35 ら 3 0 kg /cmでエアレス方式によつて噴霧し、 297 µ (48 メッシュ)~710 µ (24 メッ シユ)程度の細粒状カプセルを得る。

# 細粒状カプセル製造例 3

パラフィンワックス30部ポリユチレン20部40次に実施例を示す。 を80℃以上に加熱し融解しその中にビタミンC (200メツシユパス)50部を分散させ0.25 mm径のノズルから 6 0 kg / cm圧 でエアレス方式に よつて噴霧104μ(150メツシユ)~250

μ(60メツシユ)程度の細粒を得る。

次いで密蝋(融点63℃)50部の熔融物中に この細粒50部を分散させ1㎜径のノズルから 30kg/cmでエアレス方式によつて喧霧し297 μ(48メツシユ)~710μ(24メツシユ) 程度の細粒状カプセルを得る。

細粒状カプセル製造例1~3の耐水性を第1表 に、プラツシング時における溶出性を第2表に示

表 1 性 水 耐.

放置日数製造例	30日	90日	180日
1	2 %	3 %	3 %
2	5 %	5 %	7 %
3	5 %	7 %	10%

注 1 水1008中にカプセル108を投 入35℃放置

数値は水溶性薬効剤の溶出率

2 表 簱 プラツシング時 の溶出率

	溶 出 率			
実施例	1分間(150 ストローク)	5 分間( 7 5 0 ストローク)		
1	5 0 %	80%		
2	60%	85%		
3	70%	90%		

試料歯磨29を水39と混合し試験 注 1 管に入れ歯刷子で摩擦した。 溶出率 =溶出した薬効剤/歯磨中の 全薬効剤×100

注 2 実施例1~3は後出

実施例 1 練歯磨ペース

炭酸 カルシウム

4 5.0 部

Q

10

カルポキシメチルセルロ ーズナトリウム	1.0	部
ラウリル硫酸ナトリウム	1.8	部
グリセリン	1 0.0	部
ソルピトール	1 5.0	狛
水	2 5.9	部
香 料	1.0	部
サツカリン	0. 1 5	部
殺菌剤・色素等	0.15	部

常法通り練合し練歯磨ベースとした後、練歯磨 ゆるく練合する。 ベース90部に製造例1の細粒状カプセル10部 尚、この細粒状カプセルは練合操作によつては を加えて均一に分散されるまでゆるく練合する。15 それ程破壊(被膜のはく離)されやすいものでは 実施例 2 ないが、やはり三本ロールをとおすことや高粘度

実施例1の練歯磨ベース96.6部に製造例2の 細粒状カプセル3.4部を加えて均一に分散される までゆるく練合する。

#### 実施例 3

実施例1の練歯磨ペース95部に製造例3の細粒状カプセル5部を加えて均一に分散させるまで ゆるく練合する。

### 実施例 4

## 練歯磨 ベース

炭酸カルシウム	2 0.0	部
第二燐酸 カルシウム	2 5.0	部
カルポキシメ <i>チ</i> ルセルロ ーズナトリ ウム	0. 6	部
カラギーナンナトリウム	0. 6	部
ラウリル硫酸 ナトリウム	1. 5	涪
ソルビトール	2 5.0	部
水	2 6.0	涪
香 料	1. 0	部
サツカリン	0. 1	5 部

殺菌剤・色素等

0.15部

常法通り線合し練歯磨ベースとした後、練歯磨ベース90部に製造例1の細粒状カプセル10部5を加えて均一に分散されるまでゆるく練合する。 実施例 5

実施例4の練歯磨ベース96.6部に製造例2の 細粒状カプセル3.4部を加えて均一に分散される までゆるく練合する。

10 実施例 6

実施例4の練歯磨ベース95部に製造例3の細粒状カプセル5部を加えて均一に分散されるまでゆるく練合する。

じ、この細粒状カプセルは練合操作によつては 15 それ程破壊(被膜のはく離)されやすいものでは ないが、やはり三本ロールをとおすことや高粘度 のものを高速度で長時間練合することはさけた方が無難であり、細粒状カプセル以外の配合物を練合して歯磨ベースとしてから加える方が好ましい。 又、本発明にかかる細粒状カプセルは粉歯磨に

も配合しうるものであることはいうまでもない。 以上のように本発明にかかる歯磨においては細粒状カプセルの被覆がはく離するだけで水溶性薬効剤が溶出しうるものであり通常のマイクロカプ 25 セルようにカプセル自体の破壊を必要としないので、プラツシングのような比較的おだやかな力によつても充分に薬効剤を溶出しうるものであり、使用時までの薬効剤の完全な保持とあいまつて極

めて満足すべき結果も得ることのできるものであ

30 Bo

#### 66引用文献

特 公 昭 3 6 - 1 6 6 5 0 35 特 公 昭 3 7 - 1 5 3 5 0 米国特許 3 5 7 4 8 2 3